```
1/5/1
DIALOG
```

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

003969981

WPI Acc No: 1984-115525/198419

XRAM Acc No: C84-048560 XRPX Acc No: N84-085395

Colour photographic emulsion contg. two-equiv. magenta coupler - of pyrazolotriazole type with substd. amino Gp. in coupling position

Patent Assignee: FUJI PHOTO FILM CO LTD (FUJF)

Inventor: FURUTACHI N; YOSHIDA Y

Number of Countries: 003 Number of Patents: 004

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week DE 3339201 Α 19840503 DE 3339201 Α 19831028 198419 GB 2132783 19840711 GB 8328716 Α 19831027 198428 Α 19840608 JP 82189538 19821028 JP 59099437 Α 198429 JP 88022571 В 19880512 198823

Priority Applications (No Type Date): JP 82189538 A 19821028

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

DE 3339201 A 42

Abstract (Basic): DE 3339201 A

Colour photographic Ag halide material has a base with a Ag halide emulsion layer and a 2-equiv. magenta coupler (I) of the 1H-pyrazolo(3,2-c)-s-triazole type. (I) contains a releasable gp. of formula (II) in the coupling position (in which Al and A2 independently are H, alkyl, aryl, heterocyclyl, acyl, sulphonyl, carbamoyl, sulphamoyl, alkoxycarbonyl or aryloxycarbonyl gps. but are not both H; or Al, A2 and the N atom form a 5-6-membered ring, which can be condensed with a benzene or heterocyclic ring). (I) are new cpds. (not claimed.

Pref. (I) is of formula (IA) (in which R1 and R2 are H, alkyl, aryl, heterocyclyl, acylamino, alkylamino, anilino, alkoxycarbonyl or alkylthio but are not both H). (I) have excellent colour development speedj give excellent Dmax and are more soluble in high boiling organic solvents than usual.

0/0

Title Terms: COLOUR; PHOTOGRAPH; EMULSION; CONTAIN; TWO; EQUIVALENT; MAGENTA; COUPLE; PYRAZOLO; TRIAZOLE; TYPE; SUBSTITUTE; AMINO; GROUP; COUPLE; POSITION

Derwent Class: E23; G06; P83

International Patent Class (Additional): G03C-007/32

File Segment: CPI; EngPI

2/5/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

010271847 **Image available**
WPI Acc No: 1995-173102/*199523*

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59—99437

(1) Int. Cl.³ G 03 C 7/38

識別記号

庁内整理番号 7265-2H ❸公開 昭和59年(1984)6月8日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全18 頁)

69ハロゲン化銀カラー写真感光材料

20特

願 昭57-189538

②出

願 昭57(1982)10月28日

70発 明 者 古舘信生

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

⑩発 明 者 吉田喜展

南足柄市中沼210番地富士写真 フイルム株式会社内

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式会社

南足柄市中沼210番地

明細書の浄蛰(内容に変更なし)

明 和 智

1 発明の名称 ハロゲン化鍛カラー写真感光

2. 特許請求の範囲

/ Hーピラソ。(3・2-C) -8-トリアソール型カプラーで、現像主薬の酸化生成物とカップリングする位産化下記一般式がカップリング離脱基として産換している二当量マゼンタカプラーを含有することを特徴とするハログン化銀写真感光材料

但しA 1 とA 2 は同じでも異なつてもよく、それでれ水米原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アシル基、スルホニル基、カルバモイル基、スルフアモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基を最わし、A 1 とA 2 が共に水米原子であることはない。またA 1 とA 2 が互いに結合し、窒果原子と共によ員もしくは6 長環を形成してもよい。このよ員もしくは6 長環はるらにペンセン環・復累環と縮合していてもよ

v.

8 発明の詳細な説明

本発明は新規な / Hーピラゾロ (3・2-C) -8ートリアゾール誘導体を含有するハロゲン化 銀写真感光材料に関する。さらには、 / Hーピラ ゾロ (3・2-C) -8ートリアゾール型カプラーで、カップリング活性位に新規なカップリング 離脱基を有する二当量マゼンタカプラーを含有するハロゲン化銀写真感光材料に関する。

ハログン化銀カラー写真材料を発色現像することにより、酸化された芳香族!級アミン系カラー 別像主薬とカプラーが反応してインドフェノール、 インドアニリン、インダミン、アゾメチン、フア ノキサジン、フェナジン及びそれに繋する色素が でき、色画像が形成されることは良く知られてい る。これらのうちマゼンタ色画像を形成するため には、メーピラゾロン、シアノアセトフェノン、 インダゾロン、ピラゾロペンズイミダゾール、ピ ラゾロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色函像形成カプラーとして広く

奥用に供され、研究が進められていたものはほと んどょーピラゾロン類であつた。よーピラゾロン 系カプラーから形成される色素は熱光に大黄色成分 を信する不要吸収が存在していた。 この黄色成分 を信する不要吸収が存在していた。 この黄色成分 を信するマゼンタ色画像形成カプラー骨核 を被少させるマゼンタ色画像形成カプラー骨核 して古くから英国特許/,047,6/2号に記 載されるピラゾロペンズイミダゾール骨核、記 時許3,770,447号に記載されるインダゾ ロン骨核、また米国特許3,725,064突され に載されるピラゾロトリアゾール骨核が提案され ている。

この中で米国特許3,725,067号、英国特許1252418号、英国特許1334515号、英国特許139897号に記載された1Hーピラソロ[3・2ーC]ーSートリアゾール型カプラーから形成されるアゾメチン色素は酢酸エチル等の溶鉄中で430m付近の不要吸収が少なく、長波長側のシャープカット性も優れたもので

含有することによつて達成することができた。 (/ Hーピョゾロ.[3 ・ 2 - C] - 8 - トリアソ - ル骨核については前配米国特許 3 7 2 5 , 0 6 7号で公知なものである)

一般式】

$$-N$$
 A_{2}

但し、A1とA2は同じても異なつてもよく、それぞれ水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基、アンル基、スルホニル基、カルパモイル基、スルフアモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基を表わし、A1とA2が互いに結合し、翌素原子と共に形式されるよ員もしくは6員環で形成してもよい。このよ員もしくは6員環で形成してもよい。このよりとしてもよい。

本発明のカプラーのうち好ましいものは一股式 『であらわされるものである。 ある。しかしながら上記符許の明細書に記載され たカプラーは、実際の写真フイルム中に導入する 際に同業者間では周知の技術となつているオイル プロテクト方式に用いる高沸点有機溶剤(例えば トリクレジルホスフエート、ジプチルフタレート 等)に対する溶解性が著しく低かつたり、その上、 かつ遠常の発色現像処理浴に通しても発色スピー ドが遅く、高い最大発色濃度を示さない欠点を有 していた。

本発明の発明者は、種々検討を加えた結果、これらの欠点を改良する一通のカプラー群に到達した。したがつて本発明の目的は発色速度かよび最大発色速度が共に優れ、高沸点有機器媒に対する。 解性が改良された写真用の新規な 2 当量マゼンタカプラーを含有するハロゲン化銀カラー感光材料を提供することを目的とする。前配の目的は / Hーピラゾっ〔3・2ーC〕ーSートリアゾール型カプラーで、現像主薬の酸化生成物とカップリングする位置に下記一般式「がカップリング 離脱基として (位換している二当量マゼンタカプラーを

一般式Ⅱ

式中、A1、A2は同じても異なつてもよく、
それぞれ、水素原子、アルキル基(好ましくは良
素数!~22のアルキル基で、例えば、メチル基、
エチル基、プチル基、オクチル基、ユーエチルへ
キシル基、及びハロゲン原子、水酸基、シアノ基、
アリール基、カルボキシ基、アルコキシ基、アリー
ルオキシ基、アルコキシカルボニル基、アリフ
レチオ基、アルコキシカルボニル基、アリフ
レチオ基、カルバモイル基、スルフアモイル基、
アルキルオキシーカルボニルアミノ基、アシル
オキシカルボニルアミノ基、アシル

特開昭59-99437(3)

葢、アルキルアミノ葢またはアリールアミノ葢で 置換されたアルキル基等)、 アリール基(好まし くは、炭素数6~32のアリール基で例えば、フ エニル基、ナフチル基及び上記アルキル基の所で 述べた篋換基が篋換されてもよいアリール基等)、 ヘテロ環基(例えばユーピリジル基、ユーキノリ ル菇、ユーベンゾチアソリル菇、ユーフリル蕗、 2ーピリミジニル基、等)、アシル基(例えばア セチル基、プタノイル基、ヘテサノイル基、トリ フルオロアセチル基、ヘフタフルオロプタノイル 基、ペンソイル基、ナフトエル基、ペンタフルオ ロペンゾイル基、ペンタクロロフエニル基、ユー フランカルポニル基、ユーキノリンカルポニル基、 等)、スルホニル基(例えば、メタンスルホニル 基、ヘキサンスルホニル基、ペンゼンスルホニル 基、ナフタレンスルホニル基、および前記アルキ ル茎の所で述べた監換基で監換されてもよいアル カンスルホニル葢、アリールスルホニル蕃等)、 カルパモイル基(例えばNーメチルカルパモイル 基、Nートデシルカルバモイル基、N , Nージエ 。

チルカルパモイル基、N-フエニルカルパモイル 基、及び、前記アルキル基のところで述べた置換 基で賃換されてもよいNーアルキルカルパモイル 基、N,Nージアルキルカルバモイル基、Nーア リールカルパモイル基、N,N-シアリールカル パモイル基、等)、スルフアモイル基(例えば、 Nーメチルスルフアモイル若、N-n-オクチル スルフアモイル基、N-フエニルスルフアモイル 基、N,Nーシエチルスルフアモイル基、及び前 記アルキル基のところで述べた微換基で像換され ていてもよいN-アルキルスルフアモイル基、N, Nージアルキルスルフアモイル基、Nーアリール スルファモイル基、N,N-ジアリールスルフア モイル基、等)、アルコキシカルポニル基(例え は、メトキシカルボニル基、ブチルオキシカルボ ニル基、ドデシルオキシカルポニル基、2一エチ ルヘキシルオキシカルポニル基、及び前配アルキ ル基のところで述べた憧換基で陰換されてもよい アルコキシカルポニル基、寄)を表わし、Aıと A 2が共化水素原子であることはない。

またA1とA2が互いK結合し、窒素原子と共 **化形成されるよ員もしくは6負瑕化ついては、例** えは窒素原子を含みるπ主たは / 0 π 電子系を構 成する芳香族ヘテロ環基(例えば、ノーピロリル 基、1ーイミダソリル基、1ーピラゾリル基、1 -- (/ , 2 , 4 - トリアソリル基)。 / -- (/ , 2、3一トリアソリル差)、1一(1,2,3, 4ーテトラゾリル基)、1一(1,2,3,5一 テトラソリル蒸し、ノーインドリル基、4ーイソ インドリル基、ノーペンソイミダゾリル基、ノー ペンソトリアソリル基、及び上記芳香族へテロ潑 基に、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、アル キル菇、アリール苺、カルボキシ苺、アルコキシ 基、アリールオキシ基、アシルアミノ基、スルホ ンアミド基、イミド基、アルコキシカルポニル基、 アリールオキシカルポニル基、アルキルチオ基、 アリールチオ基、アルキルースルホニル基、アリ ールスルホニル基、カルパモイル基、スルフアモ イル基。アルコキシカルポニルアミノ基。アリー゛ ルオキシカルポニルアミノ恙、ウレイド盋、アシ

ル基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基で置 換されていてもよい芳香族へテロ環基、等)、窒 素原子を含み芳香環を形成しない飽和または不飽 和ヘテロ環基(例えば、/一ピロリジニル基、/ ーピペリジニル基、Nーモルホリニル基、N-(1,2,3,4ーテトラヒドロキノリル基、1 ーピロリニル基、ノーイミダゾリニル基、ノーピ ラゾリジニル基、4ーイソインドニル基、1 ーイ ンドリニル基、及び上記飽和または不飽和ヘテロ **環基に、前記芳香族ヘテロ環基のところで述べた 置換基が監換していてもよいへテロ環基、等)、** 母状イミド基(例えば、Nーコハク酸イミド基、 Nーフタルイミド基、IINIヒダントイニル苺。 3-N-2,4-ジオキソーオキサゾリジニル基、 4 — N — ウラゾリル基等、及び上記イミド港に、 前記芳香族ヘテロ環基のところで述べた懺換基が **産換してもよいイミド蒸等)、2−N−/。/−** シオキソー 3 -- (2 H) -- オキソー / , 2 -- ペン ズイソチアソリル葢(サツカリン)、前記芳香族 ヘテロ環基のところで述べた健換基を有じてもよ

特開昭59-99437(4)

い 2 - N - 1 , 1 - ジオキソー 3 - (2 H) ーオ キソー1 , 2 - ペンズイソチアゾリル菇、

=、またH-N=を表わし、R3、R4日水素原子または前記芳香族へテロ環基のところで述べた 置換基を有してもよい。またR3、R4で縮台環 を形成してもよい例えば好ましい基としてよ(↓ H)-ピリドン基、フタラジオン基、等)および

たは2で、R3、R4は水素原子をたは前配芳香 族へテロ環基のところで述べた健換基を有しても よい。またR3、R4で縮合壌を形成してもよい。 例えば好きしい基として、2ーオギソー!ーピロ リジニル基、2ーオギソー!ーピペリジニル基、 等)が挙げられる。

エノキシ)プチルアミド落、等)、アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ基、等)、アニリノ基
(例えば、フエニルアミノ基、2ークロロー sーテトラデカンアミドフエニルアミノ基、4ー〔α(3ー1ープチルー4ーヒドロキシフエノキシ)テトラデカンアミド〕アニリノ基、等)アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル基、テトラデシルオキシカルボニル基、等)、アルキルチオ基(例えば、ヘキシルチオ基、ドデシルチオ基、等)を表わし、R1とR2が同時に水素原子であることはない。

以下に本発明にかかる代表的なマゼンタカプラ 一の具体例を示すが、これらによつて限定される ものではない。

れぞれ水素原子、アルキル基(例えばメチル基、 プロピル基、モープチル基、ヘキサデシル基、2 - (2,4,6-トリクロロフエニル)エチル基、 3--(3-ペンタデシルフエノキシ)プロピル基、 3 - (2,4-ジーtertーアミルフエノキシ) プロピル基、2-[α-(3-tert-プチルー 4ーヒドロキシフエノキシ) テトラデカンアミド エチル〕葯、等)、アリール菇(例えば、フエニ ル基、αーまたはβーナフチル基、4ーメチルフ エニル基、2,4,6一トリクロロフエニル基、 4-[α-(2,4-ジ-tert-アミルフエノ キシ)プチルアミド〕フエニル基、4ー〔αー (3-lerl-プチルーダーヒドロキシフエノキ シ)テトラデカンプミドリー2,6一ジクロロフ エニル基、等し、ヘテロ環基(例えば。ピリジル 基、チエニル基、キノリル基、等)、アシルアミ ノ基(例えば、アセチルアミノ基、ペンズアミド 基、3一(2,4ージーtestーアミルフエノキ シ)プチルアミド蒸、るー(3ーペンタデシルフ

R1とR2は同じでも異なつていてもよく、そ

2

11

/ 3

1 2

14

1 5

• •

16

C₂H₅O-(CH₂)₂ C₁ 2H₂

2 /

2 2

CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ N-N

CH 2 N COOC 1 2 H 2 5

CH 3 CH 3 CH 3 C

2 3

19

20

次にこれらのカプラーの一般的台成法について 配す。

/ Hーピラゾロ[3,3-C]-S-トリアゾ -ル骨核かよびパラスト基の連続は、英国特許! (I) カップリング店性位にアミノ基を導入して、 そのアミノ基を修飾する方法:

カップリング活性位へのアミノ基の導入は米国 特許 3 4 / 9 3 9 / 号に示されている方法、すな わち適当なニトロソ化剤、例えば亜硝酸ナトリウ ム、イソアミル亜硝酸 (iso amylaitrite) 等 で、カップリング活性位をニトロソ化し、それを 適当な方法で違元 (例えば、パラジウムカーボン

特開昭59- 99437 (8)

等を触媒とした水素ガスによる水素添加法、塩化 第一スズ等を使用した化学還元法)して容易に得 ることが出来る。

この丁ミノ茲を格飾して得る事の出来る本発明の範囲の二当量カプラーとしての離脱基は、上記式(I)でA1またはA2がアシル茲、スルホニル基、カルバモイル茲、スルフアモイル茲、アルコキシカルボニル茲、アリールオキシカルボニル基であり、A1-hal またはA2-hal

(R1、R2については前記記載の意味と同一の 意味を表わし、hal は塩素原子、具素原子等 のハロゲン原子を表わす。)

米国特許第3725067号に記載の方法、すなわち適当なハロゲン化剤、例えば塩化スルフリル、塩素ガス、臭素、Nークロロコハク酸イミド、Nープロモコハク酸イミド等によつて行なうことができる。

 酢酸ナトリウム等)を使用することが好ましい。 この方法で合成できたカプラーは、Cp ー 3、 4、5、6、7、8、9である。

(2) カップリング活性位にハロゲン原子を導入して、そのハロゲン原子を A 2 配換する方法:

/ Hーピラソロ[3,2-C]-8-トリアソール骨核のカップリング活性位、7位にtal(hal は例えば塩基原子、具素原子)を導入する方法は

無水炭酸カリウム、等)存在下で反応させることができる。 (特公昭 5 6 - 4 5 / 3 5 参照)

との方法で合成できたカプラーは、Cp /、2、 / 0、/ /、/ 2、/ 3、/ 4、/ 5、/ 6、/ 7、/ 8、/ 9、20、2/、22、23である。

また、6 x または / 0 x 電子系芳香族窒素へテロ環を導入する場合には、特公昭 5 7 - 3 6 5 7 7 号に配載の方法、すなわち前記ハログン億換体と本発明に配載されている 6 x または / 0 x 電子系芳香族窒素へテロ環化合物をハロゲン億換体に対し、2倍モル以上添加し、無密媒で 5 0 ° Cに加熱または非プロトン性極性溶媒(例えば、ジメチルホルムアミド、スルホラン、ヘキサメチル、ホスホトリアミド、等)中で 3 0 ° C ~ / 5 0 ° に加熱し、反応させることができる。

この方法で合成できたカプラーは Cp ー/ s、 / 6、 / 7、 / 8、 / 9、 2 0 であつた。

本発明において本発明のカプラーの他に用いる ことのできるカプラー類としては以下の如き 色素 形成カプラー、即ち、発色機像処理において芳香

持開昭59-99437 (9)

族 / 級アミン現像薬(例えば、フエニレンジアミ ン誘導体や、アミノフエノール誘導体をど)との 酸化カップリングによつて発色しりる化合物を、 例えばマゼンタカプラーとして、ケーピラゾロン カプラー、ピラソロベンツイミダゾールカプラー、 シアノアセチルクマロンカプラー、開鎖アシルア セトニトリルカプラー等があり、イエローカプラ ーとして、アシルアセトアミドカプラー(例えば ベンソイルアセトアニリド類、ピバロイルアセト アニリド類)、等があり、シアンカプラーとして、 ナフトールカプラー、及びフエノールカプラー等 かある。これらのカプラーは分子中にパラスト基 とよばれる疏水基を有する非拡散性のもの、また はポリマー化されたものが望ましい。カプラーは、 銀イオンに対し4当量性あるいは2当量性のどち らてもよい。又、色補正の効果をもつカラードカ プラー、あるいは現像にともなつて現像抑制剤を 放出するカプラー(いわゆるDIRカプラー)で あつてもよい。

又、DIRカプラー以外にも、カップリング反

ステル類(例えばトリメシン酸トリプチル)など、 又は沸点約30°Cをいし!s0°Cの有機溶媒、 例えば酢酸エチル、酢酸プチルの如き低級アルキ ルアセテート、プロピオン酸エチル、 2級プチル アルコール、メチルイソプチルケトン、βーエト キシエチルアセテート、メチルセロソルブアセテ ート等に溶解したのち、親水性コロイドに分散さ れる。上配の高沸点有機溶媒と低沸点有機溶媒と は混合して用いてもよい。

又、特公的よ!—39853号、特開的5/-よ9943号に記載されている重合物による分散 法も使用することができる。

カプラーがカルボン酸、スルフオン酸の如き酸 遊を有する場合には、アルカリ性水溶液として親 水性コロイド中に導入される。

使用する写真用カラー発色剤は、中間スケール 画像をあたえるように選ぶと都合がよい。シアン 発色剤から形成されるシアン染料の最大吸収帯は 約600から7200mの間であり、マセンタ発 色剤から形成されるマセンタ染料の最大吸収帯は 応の生成物が無色であつて、現像抑制剤を放出する無呈色DIRカップリング化合物を含んでもよい。

上記カプラー等は、感光材料に求められる特性を満足するために同一層に二種類以上を併用する こともできるし、同一の化合物を異なつた2層以上に添加することも、もちろん差支えない。

カプラーをハロゲン化銀乳剤腫に導入するには公知の方法、例えば米国特許2,322,027 号に記載の方法などが用いられる。例えばフタール酸アルキルエステル(シブチルフタレート、ジオクチルフタレートをど)、リン酸エステル(シフェール、トリクレジルフオスフェート、シリフェール)、フェート、トリクレジルフォスクエート。クエン酸エステル(例えばアセチルクエン酸トリプチル)、アルギルアミド(例えばジェチルラウリルアミド)、クエステル質(例えばジェチルラウリルアミド)、加酸エステル類(例えばジブトキシェチルサシネート、ジェチルアゼレート)、トリメンン酸エ

約 5 0 0 か ら 5 8 0 n m の間であり、黄色発色剤 から形成される黄色染料の最大吸収帯は約 4 0 0 から 4 8 0 n m の間であることが好ましい。

本発明を実施するに際して、下記の公知の退色 防止剤を併用することもでき、また本発明に用い る色像安定剤は単独または2種以上併用すること もできる。公知の退色防止剤としては、たとえば、 米国特許 2 , 3 6 0 , 2 9 0 号、同 2 , 4 / 8 , 613号、同1,675,314·号、同2,70 ノ、197号、同2、704、713号、同2、 7 4 8 , 6 5 9 号、同 2 , 7 3 2 , 3 0 0 号、同 2,738,768号、同2,710,801号、 同2,8/6,028号、英国特許/,363, 921号等に記載されたハイドロキノン誘導体、 米国特許3.457.079号、同3,069, 162号等に記載された改食子酸誘導体、米国特。 許2,735,765号、同3,698,909 号、特公昭49-20977号、同52-662 3号に記載されたPーアルコキシフエノール類、 米国特許3,432,300号、同3,573,

特開昭59- 99437 (10)

0 5 0 号、同3 , 5 7 4 , 6 2 7 号、同3 , 7 6 4 , 3 3 7 号、特開昭 5 2 - 3 5 6 3 3 号、同5 2 - 1 4 7 4 3 4 号、同5 2 - 1 5 2 2 2 5 号に記載された P - オキシフェノール誘導体、米国特許3 , 7 0 0 , 4 5 5 号に記載のビスフェノール 類等がある。

本発明を用いて作られる級光材料は、色カブリ防止剤として、ハイドロキノン誘導体、アミノフェノール誘導体、役食子酸誘導体。アスコルビン酸誘導体を含有してもよく、その具体例は、米国特許2,360,290号、同2,336,327号、同2,403,721号、同2,613号、同2,613号、同2,732,300号、同2,728,659号、同2,732,300号、同2,735,765号、時開昭50-92988号、同50-92988号、同50-92988号、同50-110337号、同51-146235号、特公昭50-23813号等に記載されている。

本発明の写真限光材料の写真乳剤層には腐敗上 引、コントラスト上昇、または現像促進の目的で、 たとえばポリアルギレンオキシドまたはそのエー テル、エステル、アミンなどの誘導体、チオエー テル化合物、チオモルフオリン類、四級アンモニ ウム塩化合物、ウレタン誘導体、尿素誘導体 さん こダソール誘導体、3ーピラソリドン類等を含ん でもよい。たとえば米国特許2,400,532 号、同2,423,549号、同2,716,0 62号、同3,617,280号、同3,772, 62号、同3,817,280号、同3,772, 02/号、同3,808,003号、英国特許1, 488,99/号等に配製されたものを用いることができる。

本発明を用いて作られる感光材料には、親水性コロイド階に紫外線吸収剤を含んでもよい。例えば、アリール基で値換されたペンソトリアゾール化台物(例えば米国特許3,333,794号に記載のもの)、4ーチアゾリドン化台物(例えば米国特許3,314,794号、同3,352,681号に配数のもの)、ペンソフエノン化台物

本発明を用いて作られた展光材料には、親水性 コロイド暦にフイルター染料として、あるいはイ ラジェーション防止その他種々の目的で水溶性染 料を含有していてもよい。このようを染料には、 オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチ リル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及び アソ染料が包含される。なかでもオキソノール染 料:ヘミオキソノール染料及びメロシアニン染料 が有用である。用い得る染料の具体例は、英国特 許よ84,609号、同1,177,429号、 **存開昭48-85130号、同49-996.20** 号、同49-114420号、同52-108, 115号、米国特許2,274,782号、同2, 533,472号、同2,956,879号、同 3,148,187号、同3,177,078号、 同3,247,127号。同3,540,887 号、同3,575,704号、同3,653,9 05号、同3,718,472号、同4,071, 3/2号、同4,070,352号に配駁された ものである。

(例えば特開附 4 6 - 2 7 8 4 号に記載のもの)、ケイヒ酸エステル化合物 (例えば米国特許3,705,805号、同3,707,375号に記載のもの)、プタジエン化合物 (例えば米国特許4,045,229号に記載のもの)、あるいば、ベンソオやシドール化合物 (例えば米国特許3,700,455号に記載のもの)を用いることができる。さらに、米国特許3,499,762号、特開昭54-48535号に記載のものも用いるとができる。紫外線吸収性のカプラー (例えばαーナフトール系のシアン色素形成カプラー)を、紫外線吸収性のポリマーなどを用いてもよい。これらの紫外線吸収剤は特定の層に媒染されていてもよい。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色素類 その他によつて分光増感されてもよい。用いられ る色素には、シアニン色素、メロシアニン色素、 複合シアニン色素、複合メロシアニン色素、ホロ ポーラーシアニン色素、ヘミシアニン色素、スチ リル色素 与よびヘミオギソノール色素が包含され

特開昭59- 99437 (11)

る。特に有用な色素は、シアニン色素、メロシア ニン色素、および複合メロシアニン色素に属する 色素である。これらの色素類には、塩基性異節環 核としてシアニン色素類に通常利用される核のい ずれをも適用できる。すなわち、ピロリン核、オ キサソリン核、チアソリン核、ピロール核、オキ サソール核、チアソール核、セレナソール核、イ ミダソール核、テトラゾール核、ピリジン核など ;これらの核に脂環式炭化水素環が融合した核; 及びこれらの核に芳香族炭化水素環が融合した核。 即ち、インドレニン核、ペンズインドレニン核、 インドール核、ペンメオキサドール核、ナフトオ キサゾール核、ペンソチアソール核、ナフトチア ソール核、ペンソセレナソール核、ペンスイミダ ソール核、キノリン核などが適用できる。これら の核は炭素原子上に愉挽されていてもよい。

メロシアニン色素または複合メロシアニン色素 にはケトメチレン構造を有する核として、ピラゾ リンーsーオン核、テオヒダントイン核、ユーチ オオキサゾリジンー2、4 ージオン核、チアゾリ

6 4 号、同3,666,480号、同3,672,898号、同3,679,428号、同3,703,377号、同3,769,301号、同3,814,609号、同3,837,862号、同4,026,707号、英国特許1,344,281号、同1,507,803号、特公昭43-4936号、同53-12,375号、特開昭52-110,618号、同52-109,925号に記載されている。

増配色素とともに、それ自身分光増配作用をもたない色素あるいは可視光を実質的に吸収しない物質であつて、強色増悪を示す物質を乳剤中に含んでもよい。例えば、含窒素異節環基で置換されたアミノスチル化合物(たとえば米国特許2,933,390号、同3,635,721号に配戦のもの)、芳香族有機酸ホルムアルデヒド縮合物(たとえば米国特許3,743,510号に配戦のもの)、カドミウム塩、アザインデン化合物などを含んでもよい。米国特許3,615,613

ジンー 2 , 4 ー ジオン核、ローダニン核、チオパルピツール酸核などの5~6 員異節承核を適用することができる。

有用な増感色素としては例えば、ドイン特許929,080号、米国特許2,231,658号、同2,493,748号、同2,503,776号、同2,519,001号、同2,912,329号、同3,656,959号、同3,672,897号、同3,654,025,349号、同4,046,572号、英国特許1,242,588号、特公昭44-14030号、同52-24844号に記載されたものを挙げることが出来る。

これらの増配色素は単独に用いてもよいが、それらの組合せを用いてもよく、増配色素の組合せは特に、強色増配の目的でしばしば用いられる。その代表例は米国特許2,688,545号、同2,977,229号、同3,397,060号、同3,522,052号、同3,527,641号、同3,617,293号、同3,628,9

95号、同3,635,72/号に配載の組合せ は特に有用である。

本発明の感光材料の写真処理には、公知の方法のいずれをも用いることができるし処理液には公知のものを用いることができる。又、処理温度は通常、/8°Cから50°Cの間に選ばれるが、/8°Cより低い温度または50°Cをこえる温度としてもよい。目的に応じ、銀画像を形成する現像処理(黒白写真処理)、或いは、色素像を形成すべき現像処理から成るカラー写真処理のいずれをも適用することが出来る。

カラー現像液は、一般に、発色現像主薬を含む
アルカリ性水溶液から成る。発色現像主薬は公知
の一級芳香族アミン現像剤、例えばフエニレンジアミン類(例えば4ーアミノーN、Nージエチルアニリン、3ーメチルー4ーアミノーNーエチルー4ーアミノーNーエチルー4ーアミノーNーエチルー4ーアミノーNーエチルー4ーアミノーNーエチルー4ーアミノーNーエチ

特開昭59- 99437 (12)

ルーNーβーメタンスルホアミドエチルアニリン、 4ーアミノーョーメチルーNーエチルーNーβー メトキシエチルアニリンなど)を用いることがで きる。

この他L. F. A. Mason若Photo-graphic Processing Chemistry
(Focal Press 刊、1966年)のP226
~229、米国特許2,193,015号、同2.
592,364号、特開昭48-64933号左
どに記載のものを用いてもよい。

カラー現像液はその他、アルカリ金属の亜硫酸塩、炭酸塩、ホウ酸塩、及びリン酸塩の如きpH酸値削、臭化物、沃化物、及び有殻カプリ防止剤の如き現像抑制剤ないし、カプリ防止剤などを含むことができる。又必要に応じて、硬水軟化剤、ヒドロキシルアミンの如き保恒剤、ベンジルアルコール、ジェチレングリコールの如き有機溶剤、ポリエチレングリコール、四級アンモニウム塩、アミン類の如き現像促進剤、色素形成カプラー、競争カプラー、ナトリウムボロンハイドライドの

ミン四酢酸鉄(皿) アンモニウムは特に有用である。 エチレンジアミン四酢酸鉄(皿) 錯塩は独立の漂白液においても、一浴 誤白定着液においても

環白または漂白定着液には、米国特許3,04 2,520号、銅3,241,966号、特公昭 45-8506号、特公昭45-8836号など に記載の漂白促進剤、特開昭53-65732号 に記載のテオール化台物の他、種々の森加剤を加 えることもできる。

突施例1

フイルムA;

本発明のカプラー22の108に、トリオクチルホスフェート10%、酢酸エチル20%を加えて耐解し、この溶液をトプシルベンゼンスルホン酸ナトリウムを含む10%ゼラチン100%9に加え、ホモジナイザー乳化機を用いて攪拌乳化した。得られた乳化物を三酢酸セルロース支持体上に塗布、乾燥して試料フイルムを得た。この試料フイルムは透明性良好であり、表面も腐らかであ

如きかぶらせ剤、1-フェニルー3-ピランリドンの如き補助現像薬、粘性付与剤、米国特許4,083,723号に記載のポリカルボン酸系キレート剤、西独公開(OLS)2,622,950号に記数の酸化防止剤などを含んでもよい。

発色現像後の写真乳剤層は通常溶白処理される。 際白処理は、定着処理と同時に行われてもよいし、 個別に行われてもよい。際白剤としては、例えば、 鉄(Ⅱ)、コパルト(Ⅲ)、クロム(Ⅵ)、 (Ⅱ)などの多価金額の化合物、過酸類、キは、フ 塩、ニトロソ化物、の有機のよびまたはアンプロートの有機のは、例えばエチレンジアンのでは、の有機のなどのでは、 エリジアン化物の有機のなど、アンジアシーンででは、 カーマークロルでは、のでは、カーマンでは、 カーマークの発生などのでは、 カーマールのでは、 カーマーのでは、 カーでは、 カーで

つた。

フイルムB;

下記に示す比較カプラーAを上記と同様の操作で試料フイルムを作製した所透明性悪く、表面がザラザラしていた。カプラーAが析出しており明らかに本発明の化合物の方が裕解性、乳化物安定性に優れていることを示す。

カプラーA(比較用)

突施例 2

果施例1のフイルムAと同様にして本発明のカ プラー3,8,9,16,17,18の溶解性、 乳化物安定性を調べた。

これらの試料は選明性良好で表面も滑らかであ つた。

また乳化物を10日間冷蔵庫に放置した役化で

特問昭59- 99437 (13)

れを用いてフィルムを作つたが、これらも透明性 良好で表面も滑らかであつた。

突施例3

フィルムC;

カプラーB(比較用)

フイルムD;

本発明のカプラー2/を9,39、緑感性乳剤2009を用いた以外は上記フイルムCと同じフィルム。

C、Dフイルム試料を感光計で1.000ルツ クス1秒で露光し、次の処理液で処理した。

現像液

チルーNー[βー(メタンスル

ホンアミドリエチル〕-p-

フェニレンジアミン 69

Na₃CO₃(/水塩) 309

水を加えて!しにする (pH/0./)

漂白定着液

チオ硫酸アンモニウム(70wts)/s0w

Na 2 S O 3 / 5 9

Na (Fe (BDTA)) #09

EDTA 49

水を加えて! 化する (pH6.9)

处理工程

温度 時間 現像液 33°C 3分 際白定滑液 33°C /分30秒 水洗 28~35°C 3分 乾燥

処理した後の色素現像濃度をマクベス濃度計ス テータスAAフイルターにて測定した。

最大强度	15.5	2.95
モル比 A9/cp	, ,	*
磁布庫 A9/m2 カプラー/m2	ta: E # / ta 0 0 6	184/ 994
カナラー	B(比較用)	2/(本窓男)
7124	ပ	Q

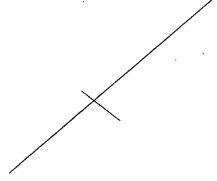
,

250

本発明のカプラーを用いたDフイルムは塗布銀量少ないにもかかわらず発色濃度が高いことが判った。

实施例4

実施例3のフィルムDにおいて、乳剤として緑 限性厌臭化設乳剤(I…6モルカ、Br…94モルカ)2009(銀99含有)を用い、カプラー として表2に記載したものを用いる以外は実施例 3と同様して試料B~Nを作り、同様の処理をして最大濃度を測定した。銀とカプラーのモル比 (A9/cp)はいずれも4になるように調製した。



手続補正書種

昭和58年2月28日

特許庁長官 殿

- 1. 事件の表示
- 2. 発明の名称
- ハロゲン化銀カラー写真感光材料
- 3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

住所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社 代表者 犬 茜 寶

連絡先 〒106 東京都港区西鮮布2丁目26番30号 富士写真フイルム株式会社 東京本社 電話 (406) 2537



フイルム	カプラー	最大濃度
Е	2	2.20
F	3	2 4 5
G.	7	2.40
н	9	2.25
I	/ 2	2.60
J	1 4	2 . 6 \$
K	1 6	2 . 6 5
L	17	2 . 6 5
M	19	2.60

本発明のカプラーは、高い発色性を示すことが 衰2より明らかである。

2 /

また実施例 / , 2 より良好な痞廃性をもつていることも明らかである。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社

4. 補正命令の日付

昭和58年2月2日

- 5. 補正の対象
- 6. 補正の内容

N

表 2

明細書の浄書(内容に変更なし)を提出いたします。

明細書

手続補正書

昭和58年12月日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和57年 臀 願 第189538号

2. 発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

神奈川県南足柄市中沼210番地 住 所 名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

迎给失 〒106 東京都港区西麻布 2 丁目26番30号 富士写真フィルム株式会社 東京本社



電話 (406) 2537 奋 査

4) 第3頁3行目の

「熱光」を

「熱、光」

と補正する。

5) 第3頁/7行目の

[[3.2-C]-S-] &

 $\lceil (3, 2-C) - S - \rfloor$

と補正する。

8) 第4頁//行目の

「一通の」を

「一連の」

と補正する。

7) 第4頁/7行目の

[(3 · 2 - C)] &

 $\Gamma(3,2-C)$

と補正する。

8) 第5頁2行目の

「(3·2-C)」を

[[3,2-C]]

と補正する。

狩開昭59- 99437 (15) 明細聲の「特許請求の範囲」 4. 補正の対象

の欄をよび「発明の詳細な説

明」の欄

5. 補正の内容

明細書の「特許請求の範囲」の項の記載を別紙

- 1の通り補正する。

明細魯の「発明の詳細な説明」の項の記載を下 記の通り補正する。

1) 第2頁3行目の

[(3.2-C)-S-] &

[(3,2-C)-S-]

と補正する。

2) 第2頁6行目の

「(3·2-C)-S-」を

 $\lceil (3, 2-C) - S - \rfloor$

と補正する。

3) 第2頁/3行目の

「、ファ」を

「、フェ」

と補正する。

9) 第5頁/3行目の

「共化形式され」を

「共化形成され」

と補正する。

10) 第6頁//行目から/2行目の

「アリフレチオ基」を

「アリールチオ基」

と補正する。

11) 第6頁/4行目の

「アルキルオキシーカルボニル」を

「アルキルオキシカルボニル」

と補正する。

12) 第7頁9行目の

「ヘテサノイル」を

「ヘキサノイル」

と補正する。

13) 第7頁/0行目の

「ヘフタフルオロ」を

「ヘプタフルオロ」

と補正する。

特開昭59-99437 (16)

14) 第7頁//行目の

「ナフトエル」を

「ナフトイル」

と補正する。

15) 第8頁/9行目の

「、等)」の後に

「、アリールオキシカルボニル基(例えば、

フエノキシカルポニル甚、等)」

を挿入する。

16) 第9頁! 3行目の

「カルボキシ基」を

「カルポキシル基」

と補正する。

17) 第9頁/7行目の

「アルキルースルホニル」を

「アルカンスルホニル」

と補正する。

18) 第10頁8行目の

「イソインドニル」を

「イソインドリニル」

19) 第12頁9行目の

「エチルコ基、」を

「コエテル茲、」

と補正する。

20) 第13頁5行目の

「# — [α]. æ

[4-[a-]

と補正する。

21) 第18頁の化合物10を下記のように補正

する。

C₁₂H₂₅OCH₂CH₂OC₂H₅

22) 第19頁の化合物12を下記のように補正

する。

23) 第25頁/4行目の

「の連続は」を

「の連結は」

と補正する。

24) 第27頁20行目の

「オフタン」を

「オクタン」

と補正する。

25) 第30頁/4行目の

「サメチル、ホスホ」

「サメチルホスホ」

と補正する。

26) 第30頁/5行目の

[~150° K] &

[~/50 °CK]

と補正する

27) 第30頁下から9行目と下から5行目の間

に別紙-2を挿入する。

28) 第45頁/6行目の

[100 C 8 K] &

[100gK]

と補正する。

29) 第46頁8行目の

と確正する。

特開昭59- 99437 (18)

元紫分析

埋論値

H(6.34%) C(56.69%) N(11.02%) 実験値

H(6.45%) C(56.52%) N(10.98%) 合成例2

3-{/-(2-エトキシエトキシ)トリデシル|- 6-メチルーフー(/-ピラゾリル)-/ H-ピラゾロ[3,2-C]-S-トリアゾールの合奴(例示カプラー2/)

7.859の3ー{/ー(2ーエトキシエトキシ)トリデシル}ー6ーメチルー/Hーピラゾロ(3,2-C)ーSートリアゾールを80配のジクロロメタンに加え、室温で境拌した。これに、Nーブロモコハク酸イミド3.568を加え、20分間境拌した。このジクロロメタン溶液を水で洗浄し(/00配×3)、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。このジクロロメタン溶液を破縮して、完全に除鉄した。これに、ピラゾール/3.68を加え、盗器雰囲気下に/20°Cの油浴上

元岁分析

理論値

H(9.235) C(65.475) N(18.325) 寒陰値

H(9.09%) C(65.35%) N(18.29%)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.